



Síndrome de Reye

¿Que es el síndrome de reye?

El síndrome de reye (RS) es caracterizado por daño cerebral aguda repentina y problemas con la función del hígado.

¿Cuál es la causa del síndrome de reye?

La causa del síndrome de reye todavía es desconocido. Sin embargo, algunos estudios han encontrado una relación entre el síndrome de Reye y el uso de aspirina o medicamentos que contienen la aspirina durante una enfermedad viral, como la varicela y la influenza.

¿Quién contrae el síndrome de reye?

Aunque el síndrome de Reye puede ocurrir a cualquier edad, la mayoría de las veces afecta a niños de 4-12 años de edad. La mayoría de los casos que ocurren con la varicela son en niños de 5-9 años de edad. Casos que ocurren con la gripe son usualmente en niños de 10-14 años.

¿Cuáles son los síntomas del síndrome de reye?

El síndrome de reye a menudo comienza con vómito, y es rápidamente seguido por comportamiento irritable o agresivo. Como la condición empeora, la persona puede ser incapaz de permanecer despierto y alerta. Otros síntomas de Reye incluyen: confusión, letargo, pérdida de conciencia o coma, cambios mentales, náusea y vómito, ataques, y colocación extraña de brazos y piernas (Postura de descerebración). Síntomas adicionales que pueden ocurrir con el trastorno incluyen: doble visión, pérdida de audición, pérdida de función muscular o parálisis de los brazos o piernas, dificultades del habla, y debilidad en los brazos o piernas.

¿Cuándo aparecen los síntomas?

Los síntomas de Reye comúnmente ocurren durante la recuperación de una infección viral (influenza, la gripe común, y varicela), pero pueden desarrollarse 3 a 5 días después del inicio de la enfermedad viral.

¿El síndrome de Reye es contagioso?

El síndrome de Reye no es contagioso y no se propaga de persona a persona.

¿Cómo se diagnostica el síndrome de Reye?

Los siguientes exámenes pueden ser usadas para ayudar a diagnosticar el síndrome de Reye: examen de química de la sangre, tomografía computarizada de la cabeza o procedimiento de resonancia magnética de la cabeza, biopsia del hígado, examen de función del hígado, examen de amoníaco, y punción lumbar.

¿Cuál es el tratamiento para el síndrome de Reye?

No hay tratamiento específico para el síndrome de Reye. El proveedor de salud médica supervisará la presión en el cerebro, gases de sangre y equilibrio de la base ácida de la sangre (pH por sus siglas en inglés). Otros tratamientos pueden incluir: soporte respiratorio, fluidos intravenosos para proporcionar electrolitos y glucosa, y esteroides para reducir la hinchazón en el cerebro.

¿Qué se puede hacer para prevenir el síndrome de Reye?

Nunca darle aspirina a un niño a menos que sea indicado por un médico. Cuando un niño debe tomar aspirina, tenga cuidado para reducir el riesgo de que el niño contraiga una enfermedad viral, tal como la gripe o la varicela. Evite aspirinas por varias semanas después que el niño haiga recibido la vacuna contra la varicela.

NOTA: Otros medicamentos sin receta, como Pepto-Bismol y sustancias con aceite de gaulteria también contienen compuestos llamados salicilatos. No le dé a un niño que tiene un resfriado o fiebre.

Referencias:

Kaneshiro MD, Neil. "Reye Syndrome". MedLine Plus. Updated 01 Aug 12. Accessed 28 Jan 14. <http://www.nlm.nih.gov/medlineplus/ency/article/001565.htm>.